NOVEL 2-(N	N-CYANOIMINO)THIAZOLIDIN-4-ONE DERIVATIVES
ent Number:	WO0136402
Publication date:	2001-05-25
Inventor(s):	OHDE HIRONORI (JP); UEGAKI YUKO (JP); YASUSA TAKUYA (JP); ANDO TAKASHI (JP); WATANABE MAYUMI (JP); YONEDA FUMIO (JP)
Applicant(s):	OHDE HIRONORI (JP); UEGAKI YUKO (JP); YASUSA TAKUYA (JP); ANDO TAKASHI (JP); WATANABE MAYUMI (JP); YONEDA FUMIO (JP); FUJIMOTO BROTHERS CO LTD (JP)
Requested Patent:	<u>WO0136402</u>
Application Number:	WO1999JP06352 19991112
Priority Number (s):	WO1999JP06352 19991112; JP19980232216 19980714
IPC Classification:	C07D277/38; C07D277/64; C07D277/66; C07D277/68; C07D277/70; C07D277/82; C07D417/10; C07D417/12; A61K31/425; A61K31/427; A61K31/428; A61K31/4439; A61P3/06; A61P43/00
EC Classification:	C07D277/54, C07D277/64, C07D277/74, C07D417/12, C07D277/20C
Equivalents:	<u>JP2000026438</u>
Cited Documents:	EP0697410; JP8092249; JP8157461; JP2000026438
	Abstract
≥ 2-(N-cyano lowering and tright resulting therefron	nimino)thiazolidin-4-one derivatives represented by general formula (I), which exhibit excellent cholesterol- yceride-lowering activities and are useful in the prevention or treatment of hyperlipidemia and diseases m.

BEST AVAILABLE COPY

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年5 月25 日 (25.05.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/36402 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 277/38, 277/64, 277/66, 277/68, 277/70, 277/82, 417/10, 417/12, A61K 31/425, 31/427, 31/428, 31/4439, A61P 3/06, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP99/06352

(22) 国際出願日:

1999年11月12日 (12.11.1999)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 フジモト・ブラザーズ (FUJIMOTO BROTHERS CO., LTD.) [JP/JP]; 〒580-0011 大阪府松原市西大塚1丁目3番40号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 米田文郎 (YONEDA, Fumio) [JP/JP]. 大出博功 (OHDE, Hironori) [JP/JP]. 渡部真由美 (WATANABE, Mayumi) [JP/JP]. 安藤 敬 (ANDO, Takashi) [JP/JP]. 安佐拓哉 (YASUSA, Takuya) [JP/JP]. 上垣祐子 (UEGAKI, Yuko) [JP/JP]; 〒580-0011 大阪府松原市西大塚1丁目3番40 号藤本製薬株式会社・創薬研究所内 Osaka (JP).

(74) 共通の代表者: 株式会社 フジモト・ブラザーズ (FUJIMOTO BROTHERS CO., LTD.); 〒580-0011 大 阪府松原市西大塚1丁目3番40号 Osaka (JP).

(81) 指定国 (国内): AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW.

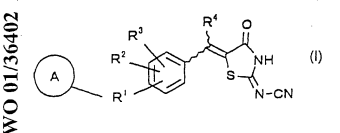
(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: — 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL 2-(N-CYANOIMINO)THIAZOLIDIN-4-ONE DERIVATIVES

🌄 (54) 発明の名称: 新規な2ー (Nーシアノイミノ) チアゾリジンー4ーオン誘導体



(57) Abstract: Novel 2-(N-cyanoimino)thiazolidin-4-one derivatives represented by general formula (I), which exhibit excellent cholesterol-lowering and triglyceride-lowering activities and are useful in the prevention or treatment of hyperlipidemia and diseases resulting therefrom.

(57) 要約:

一般式:

[式中、A環及び置換基R へR *は請求の範囲に記載の通り。] で表される、新規な2- (N-シアノイミノ) チアゾリジンー4ーオン誘導体を提供する。これらは、優れたコレステロール低下作用及びトリグリセライド低下作用を有し、高脂血症及びそれに起因する疾病の予防または治療に有用である。

明細書

新規な 2 - (N-シアノイミノ) チアゾリジン- 4 - オン誘導体技術分野

本発明は、優れたトリグリセライド低下作用及びコレステロール低下作用を有し、高脂血症及びそれに起因する疾病の予防又は治療に有用な新規な2-(N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体並びにその薬理学的に許容しうる塩に関するものである。

背景技術

これまで多くの疫学調査により高コレステロール血症が冠動脈疾患の危険因子であることが明らかにされてきた。更に最近になって、高トリグリセライド血症も高コレステロール血症とは独立した危険因子であることが明らかになってきている(動脈硬化 25 巻 (1・2) 1-34頁(1997) - 高脂血症診療ガイドライン)。

従来、高トリグリセライド血症の第一選択薬としては、古くからデキストラン硫酸、ニコチン酸誘導体やフィブラート系と言われる薬剤が用いられ、中でもベザフィブラートがよく知られ、従来のフィブラート系薬剤に比べて、コレステロール低下作用も強力であることが知られている。また、高コレステロール血症においては、プラバスタチン、シンバスタチン等のスタチン系と称されるHMG-CoA還元酵素阻害薬が広く臨床に用いられている。

一般に、コレステロールのみが高値である場合、HMG-CoA還元酵素阻害 薬が用いられるが、コレステロール、トリグリセライドの両方が高値である場合 、あるいは、一剤で効果が不十分な場合は、多剤を併用することになる。

本発明の目的は血中トリグリセライド、トリグリセライド及びコレステロールを低下させる、より強力な作用を有する新しい治療剤を提供することにある。

尚、本発明物質に一部類似している化合物として、トログリタゾン、ピオグリタゾンを初めとする血糖低下剤が開示されているが、何れもチアゾリジン-2,4-ジオン誘導体であり、本発明化合物と構造が異なり、また作用においても、ピオグリタゾンが高コレステロール血症ウサギにおいて、総コレステロール、トリグリセライドに影響を及ぼさないことが示されていることから、全く別化合物と認識される(第28回日本動脈硬化学会総会抄録: No. 024 1996 年6 月、大阪)

発明の開示

本発明に従えば、一般式I

[式中、A環は直鎖又は分岐した炭素数1~4のアルキル基、ハロゲン化アルキ ル基、R。O-基(ここでR。は水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す 。)及びハロゲンで置換してもよいベンゼン環、縮合環または複素環を表し;R 」は単結合、酸素原子、硫黄原子、メチン、フェニル基で置換してもよい直鎖又 は分岐した炭素数1~4のアルキレン基及びアルケニレン基、R₆-X(ここでR 。は直鎖又は分岐した炭素数1~4のアルキレン基及びアルケニレン基を示し、 Xは酸素原子、硫黄原子を表す。)、X-R。(R。、Xは前記と同じものを表 す。)、X-R₆-X(R₆、Xは前記と同じものを表す。)、R₆-X-R₆(R $_{\it i}$ 、 X は前記と同じものを表す。)、 - C (= O) - N R $_{\it 7}$ - 或いは - N R $_{\it 7}$ -C (= O) - (ここでR, は水素原子又は炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基を表す。) を表し;R2、R3は同一又は異なって水素原子、炭素数1~4のアルキル基、 R。O-基(R。は水素原子、炭素数1~4のアルキル基又はアラルキル基を表 す。) 又はハロゲン原子を表し; R, は水素原子、炭素数1~4のアルキル基を 表す。〕で示される2-(N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体、 その溶媒和物及び塩を有効成分として含有する高脂血症及びそれに起因する疾病 の予防又は治療薬を提供せられる。

本発明者らは前記課題の達成のため鋭意研究を進めた結果、上記一般式Iで表される新規な化合物が、優れた血中トリグリセライド及びコレステロール低下作用を有することを見いだし、本発明を完成させるに至った。

発明を実施するための最良の形態

ここで、塩としては、ナトリウム、カリウム、アンモニウム及び低毒性の有機 アミン塩等が具体例として挙げられる。また、炭素数1~4のアルキル基は、メ チル、エチル、n-プロピル及びイソプロピル、n-ブチル、tert-ブチル基等が挙げられる。

炭素数1~4のアルキコキシ基は、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ及びイソプロポキシ、n-ブトキシ、tert-ブトキシ基等が挙げられ、ハロゲンは、一般に、フッ素、塩素、臭素またはヨウ素である。好ましくはフッ素又は塩素を意味する。

A環の具体例としては、ベンゼン、ベンゾジオキソール、ベンゾフラン、ベンゾチアゾール、フルオレン、インダン、インドリン、ピリジン等が挙げられる。 置換は任意の位置であってよい。

一般式 I で示される化合物のうち、特に好ましい化合物は次の通りである; 2- (N-シアノイミノ) - 5- [(E) - 4-スチリルベンジリデン] チアゾ リジン- 4 - オン、2 - (N - シアノイミノ)- 5 - 〔(E) - 4 - (α - メチ ルスチリル) ベンジリデン) チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5- [4-(ベンジロキシメチル) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン 、 2 - (N - シアノイミノ) - 5 - 〔(E) - 4 - (β - メチルスチリル)ベン ジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5- [4-(3-フェニルプロポキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5- [4-(4-クロロフェノキシ) ベンジリデン] チアゾリ ジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-(4-フェニルチオベンジリ デン) チアゾリジンー 4 - オン、 2 - (N - シアノイミノ) - 5 - [(E) - 4- (2-フルオロスチリル)ベンジリデン]チアゾリジンー4ーオン、2- (N-シアノイミノ) - 5 - [4 - (2, 5 - ジメチルフェノキシ) ベンジリデン) チアゾリジン-4 - オン、2 - (N - シアノイミノ) - 5 - (4 - フェネチル オキシベンジリデン) チアゾリジンー4ーオン、2-(N-シアソイミノ) - 5 - [4-(2-フェニルプロポキシ)ベンジリデン]チアゾリジン-4-オン、 2- (N-シアノイミノ) -5- (3-フェネチルオキシベンジリデン) チアゾ リジン- 4 -オン、2 - (N - シアノイミノ) - 5 - (4 - ベンジロキシベンジ リデン)チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-〔4- (5-クロロベンゾフラン-2-イル)ベンジリデン]チアゾリジン-4-オン、

WO 01/36402 PCT/JP99/06352

2- (N-シアノイミノ) -5- [(E) -4- (4-メトキシスチリル) ベン ジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(3-フ ェノキシベンジリデン) チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イルメトキシ)ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-(4-メチル ベンジロキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミ ノ) -5- [4-(4-クロロベンジロキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4 -オン、2- (N-シアノイミノ) -5- [3-メトキシ- (E) -4-スチリ ルベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(2-フェネチルオキシベンジリデン)チアゾリジン-4-オン、2-(N-シア ノイミノ) - 5 - (4 - フェノキシベンジリデン)チアゾリジンー4 - オン、2 - (N-シアノイミノ) - 5 - [3 - (ベンジロキシ) ベンジリデン] チアゾリ ジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-(ベンジルチオ)ベン ジリデン] チアソリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(4-フ ェネチルベンジリデン)チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-[2-(4-クロロフェニル)エトキシ]ベンジリデン]チアゾリジ ン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5- [1- [(E) -4- (4-メ トキシスチリル)フェニル] エチリデン] チアソリジン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5-(4-ベンジロキシ-2, 5-ジメチルベンジリデン) チ アゾリジンー 4 - オン、 2 - (N - シアノイミノ) - 5 - [(E) - 3 - スチリルベンジリデン〕チアゾリジン-4-オン。

本発明の化合物はいずれも文献未記載の新規化合物であり、例えば下記の方法 により製造せられる。すなわち、式 II、

で示される 2-(N-シアノイミノ) チアゾリジンー $4-オンまたはその塩と、 式<math>\Pi$ 、

(式中、A環は直鎖又は分岐した炭素数1~4のアルキル基、ハロゲン化アルキ ル基、R。O-基(ここでR。は水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す 。)及びハロゲンで置換してもよいベンゼン環、縮合環または複素環を表し;R 」は単結合、酸素原子、硫黄原子、メチン、フェニル基で置換してもよい直鎖又 は分岐した炭素数1~4のアルキレン基及びアルケニレン基、R₆-X(ここでR 。は直鎖又は分岐した炭素数1~4のアルキレン基及びアルケニレン基を示し、 Xは酸素原子、硫黄原子を表す。)、X-R。(R。、Xは前記と同じものを表 す。)、X-R₆-X(R₆、Xは前記と同じものを表す。)、R₆-X-R₈(R $_6$ 、Xは前記と同じものを表す。)、-C(=O)-NR $_7$ -或いは-NR $_7$ -C (= O) - (CC R, は水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)を表し;R₂、R₃は同一又は異なって水素原子、炭素数1~4のアルキル基、 R_8 O-基 (R_8 は水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基又はアラルキル基を表 す。) 又はハロゲン原子を表し; R, は水素原子、炭素数 1~4のアルキル基を 表す。〕で表されるアルデヒド或いはケトン化合物を、エタノール、アセトニト リル、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン、 トルエン、キシレンの如き溶媒中、または無溶媒で、酢酸アンモニウム存在下、 室温~200 ℃、好ましくは 70 ℃~150 ℃で、10分~10時間、通常20分~ 5 時間 混合攪拌することによって製造することが出来る。

尚、得られる化合物にはE体、Z体の2種の幾何異性体が存在するが、溶液中では光又は熱により交互に変換することが可能である。

本発明化合物は、血中トリグリセライド低下作用及びコレステロール低下作用 を有し、高脂血症及びそれに起因する疾病の予防又は治療に有効な医薬として使 用することができる。

本発明化合物及びその薬学的に許容される塩を上記医薬として用いる場合、そのまま単独で投与することも可能であるが、通常担体、賦形剤、希釈剤、溶解補

WO 01/36402

助剤等と混合して、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、注射剤など の形態で経口的又は非経口的に投与するのが好ましい。

本発明化合物の投与量は患者の症状、年齢、体重等により、また、各々の化合物の活性の強さにより変わり得るが、通常、経口投与の場合、成人一日あたり10~400mg を1回又は数回にわけて投与するのが好ましい。

以下に、本発明について具体的に説明する。

実施例1

<u>2-(N-シアノイミノ)-5-{(E)-4-スチリルベンジリデン}チア</u> ゾリジン-4-オンの製造

 $2-(N-\nu)$ アノイミノ)チアゾリジンー 4-オンカリウム塩 4.48g(0.025モル)、トランスー4-スチルベンカルボキサルデヒド 5.47g(0.026モル, 1.05eq)、酢酸アンモニウム 2.02g(0.026モル, 1.05eq)、エタノール 100m1の混合液を 2時間加熱還流した。放冷後、エーテルを加えてカリウム塩を濾取し、アセトン 50m1に懸濁させ、濃塩酸 5m1及び水 250m1を加えて、析出晶を濾取、乾燥した。 得られた化合物の構造、収率、及び各種データを表 1に示す。

実施例 2 ~ 6 1

実施例1と同様にして、表1の化合物を得た。

得られた化合物の構造、収率、及び各種データを表1に示す。

なお、表1中の注意書は次の通りである。

注1: 無溶媒、 130℃、10分加熱した後、粗生成物のクロロホルム可溶部を 取り、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて単離した。

注2: 溶媒としてn-ブタノールを用いた。

注4: 溶媒; 10%Pyridine-d5/DMSO-d6

表1 2-(シアノイミノチアブリジン)-4-オン誘導体

	分子式 元素分析(%) Calcid. (分子畫) 元素分析(%) Found	S H 3.95, C 68.86, H 4.15, C 68.94,	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ OS H 4.38, C 69.54, N 12.16 (345.426) H 4.59, C 69.51, N 11.99	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂ S H 4.33, C 65.31, N 12.03 (349.414) H 4.64, C 65.54, N 11.70	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ OS H 4.38, C 69.54, N 12.16 (345.426) H 4.65, C 69.62, N 11.76	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₂ S H 4.71, C 66.10, N 11.56 (363.441) H 4.85, C 66.05, N 11.53	G ₁₇ H ₁₀ ClN ₅ O ₂ S H 2.83, C 57.39, N 11.81 (355.805) H 3.13, C 57.44, N 11.54	C ₁₁ H ₁₁ N ₅ OS ₂ H 3.29, C 60.51, N 12.45 (337.421) H 3.57, C 60.27, N 12.38	G ₁₉ H ₁₂ FN ₃ OS H 3.46, C 65.32, N 12.03 (349.388) H 3.73, C 65.53, N 11.78	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂ S H 4.33, C 65.31, N 12.03 (349.414) H 4.50, C 64.91, N 11.66	CieHieN.O.S H 433 C 6531 N 1203
	NMR(DMSO-d6, 6:ppm)	5.80-7.00(14,br), 7.20- 8.10(114,m), 7.86(14.s)	2.27(3H,br), 3.50–4.40(1H,br), 7.08(1H,br), 7.20–7.55(5H,m), 7.60–7.80(4H,m), 7.88(1H,s)	3.86(1H,br). 4.57(2H,s), 4.62(2H,s), 7.37(5H,s), 7.60(4H,s), 7.87(1H,s)	2.28(3H,s), 6.05(1H,br), 6.81(1H,s), 7.20-7.80(9H,m),7.84(1H,s)	1.50-2.37(2H,m), 2.31-2.91 (2H,m), 4.01(2H,L)=6H2), 7.05(2H,d,J=8.5H2), 7.22(5H,s), 7.54(2H,d,J=8.5H2), 7.76(1H,s)	6.40-8.00(1H,br.), 7.13 (4H,dd.)-8.5Hz.9Hz), 7.49(2H.d.)-9Hz), 7.67 (2H,d.)-8.5Hz), 7.84(1H.s)	4.30~5.40(1H,br), 7.21(2H,d.J=9Hz), 7.40(5H,s), 7.50(2H,d.J=9Hz), 7.71(1H,s)	3.93(1H,b-), 7.20–7.84(10H,m), 7.87(1H,S)	2.09, 2.27(each 3H.s.), 6.30-8.50(1H.br), 6.85(1H.s), 6.99 (1Hd.)=1Hz, 2H.d.J=8.5Hz), 7.24(1Hd.J=8.5Hz), 7.62 (1Hd.J=8.5Hz), 7.82(1H.s.)	3.08(2H,tJ=7Hz), 4.30 (2H,tJ=7Hz),6.30-8.30(1H,br)
	IR(KBr, cm ⁻¹)	3015, 2920, 2740, 2185, 1725, 1580, 1505, 1490, 1340, 1290, 1170, 580, 540, 500	3150, 3080, 2925, 2210, 1724, 1580, 1360, 1348, 1180, 742, 700, 588, 525	3200, 3110, 2200, 1740, 1600, 1350, 1307, 1250, 1200, 1190, 1146, 830, 755, 562, 540	2950, 2200, 1717, 1598, 1360, 1293, 1248, 1202, 1181, 763, 721, 700, 582, 542, 520	3110, 3050, 2925, 2780, 2190, 1690, 1585, 1555, 1500, 1490, 1350, 1260, 1245, 1205, 1170, 1110, 820, 720, 535	3160, 3075, 2945, 2770, 2200, 1720, 1590, 1580, 1500, 1480, 1355, 1290, 1245, 1205, 1190, 1170, 1090, 1010, 830, 545, 490	3125, 3040, 2930, 2750, 2200, 1730, 1700, 1615, 1600, 1580, 1545, 1490, 1470, 1405, 1355, 1320, 1300, 1185, 1080, 755, 715, 700	3050, 2960, 2800, 2200, 1700, 1580, 1357, 1296, 1211, 1177, 754, 550	3050, 2950, 2770, 2190, 1735, 1705, 1590, 1500, 1425, 1350, 1290, 1250, 1235, 1195, 1165, 1110, 830, 725	3050, 2920, 2750, 2175, 1725,
Y Z	El-MS(m/z)	331(M*), 236. 202, 179	345(M*), 258, 243, 162	349(M*), 320, 258, 243, 230, 162, 147, 135, 115, 103, 91, 79, 77	345(M ⁺), 320, 249, 233, 205	363(M [*]), 272, 268, 245, 176, 150, 121, 91, 65	355(M*), 262, 260, 149	337(M ⁻), 242, 200, 197, 165	349(M), 254	349(M*), 254, 121, 149, 134, 221, 105, 79	349(M ⁺), 150,
	融点(°C) (再結晶溶煤 ^{型)})	265 (dec) (E-DMF)	226-227.5 (E-DMF)	170.5-171.5 (E-DMF)	236.5-237.5 (E-DMF)	212.5-213 (dec) (E-DMF)	225-226.5 (dec) (E-DMF)	204.5–205.5 (dec) (E-DMF)	271-272 (E-DMF)	196-197.5 (E)	193-194
	ř	Ξ.	ェ	I	ェ	±	Ξ .	Ξ	Ξ.	Ι	=
	œ		Truck Contraction		£)			s		€£	
	収率(%)	88	84	06	99	78	69	92	16	62	78
	在状	資語	植黄色結晶	淡黄色枯晶	黄色 針朱晶	哲語	对诸 针状晶	始 相 句唱	徴結	黄 状晶 状晶	淡黄色
	所 S S	-	2	₂	4	5	9	-	80	6	01

しまり	n)		,							
新 海 BP	性状	収率(%)	R	2	融点(で) (再結晶溶媒 ^{証)}	El-MS(π/z)	IR(KBr, cm ⁻¹)	NMR(DMSO-d6, 6 ;ppm)	分子式 (分子量)	元素分析(%) Calcid. Found
=	淡 西 西	99		Ξ	190–191 (E-DMF)	363(M ⁻), 244, 210, 149	2940, 2210, 1730, 1600, 1517, 1360, 1608, 1717, 1360, 1608, 777, 742, 706, 561, 548	1.34(3H,d,J=6.6Hz), 3.00– 3.50(1H,m), 4.17(2H,d,J=6.6Hz), 5.10(1H,br), 7.09(2H,d,J=9Hz), 7.31(5H,s), 7.58(2H,d,J=9Hz), 7.81(5H,s), 7.88(2H,d,J=9Hz),	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₂ S (363.441)	H 4.71, C 66.10, N 11.56 H 4.76, C 65.76, N 11.57
12	淡黄色 結晶	80		Ξ	172–173 (dec) (E–DMF)	349(M*), 150, 105	3050, 3020, 2930, 2775, 2220, 1720, 1620, 1600, 1490, 1350, 1290, 1220, 1060, 1030, 990, 780, 750, 730, 700, 525	3.05(2H,t,J=7Hz), 4.24(2H,t,J=7Hz), 6.85-7.60(9H,m), 7.82(1H,s)	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (349.414)	H 4.33, C 65.31, N 12.03 H 4.53, C 65.64, N 11.96
13	数 格 器 品	09		Ŧ	230–231 (dec) (E-DMF)	335(M'), 149. 121, 91	3130, 3070, 2960, 2790, 2215, 1710, 1600, 1590, 1510, 1365, 1260, 1240, 1210, 1180, 985, 840, 765, 730, 595, 510	3.80-4.90(114.br), 5.19(214.s), 7.18(214.d,J=9142), 7.42(514.s), 7.60(214.d,J=9142), 7.81(114.s)	C ₁₈ H ₁₃ N ₃ O ₂ S (335.387)	H 3.90, C 64.46, N 12.53 H 4.20, C 64.52, N 12.20
4	黄色針状晶	56		Ξ	265 (dec) (DMF)	379(M²), 286, 284	3050, 2930, 2750, 2195, 1715, 1595, 1485, 1445, 1415, 1350, 1330, 1290, 1260, 1240, 1165, 1060, 1035, 800, 720, 560, 540	7.33(1H,dd,J=9Hz,2,5Hz). 7.46-7.83(6H,m). 8.03(2H,d,J=8Hz)	C ₁₈ H ₁₀ CiN ₃ O ₂ S (379.827)	H 2.65, C 60.09, N 11.06 H 3.06, C 60.51, N 10.91
15	計器	Į.	quant. MeO	Ξ,	161-162 (E-DMF)	361(M*), 266, 251, 234, 221, 189, 179, 165, 133, 105, 89, 77	3050, 2940, 2750, 2210, 1728, 1583, 1512, 1328, 1292, 1244, 1176, 1022, 969, 839, 800, 707, 633, 560, 542	3.81(3H,s). 6.87-7.90(11H,m) ^{±4}	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ O ₂ S ·1/2H ₂ O (370.433)	H 4.35, C 64.85, N 11.34 H 4.23, C 64.87, N 11.29
16	淡相色結晶	93		π	202.5-203.5 (E-DMF)	321(M*), 226, 197, 165	3025, 2920, 2750, 2200, 1733, 1630, 1600, 1485, 1340, 1286, 1260, 1220, 754, 720, 525	5.18(1H,br), 7.00–7.68(9H,m), 7.86(1H,s)	C ₁₇ H ₁₁ N ₃ O ₂ S (321.36)	H 3.45, C 63.54, N 13.08 H 3.72, C 63.61, N 12.80
11	和如四四	95		±	217-218 (dec) (E-DMF)	379(M²), 245, 150, 135, 105, 77	3050, 2950, 2775, 2200, 1700, 1585, 1510, 1445, 1355, 1300, 1255, 1215, 1175, 1040, 1020, 985, 930, 830, 810, 730, 550	3.60-4.70(14,br), 5.05(24,s), 5.95(24,s.), 6.80-7.05(34,m), 7.13(24,d,J=94z), 7.58(2H,d,J=94z), 7.68(114,s)	C ₁₉ H ₁₃ N ₃ O ₄ S (379.396)	H 3.45, C 60.15, N 11.08 H 3.74, C 59.82, N 10.96
8	淡 色 結 晶	80 W	Hc-()-0+	王	248.5~249.5 (dec) (E~DMF)	349(M*), 150, 105	3030, 2830, 2770, 2225, 2200, 1715, 1600, 1590, 1505, 1355, 1290, 1260, 1240, 1190, 1170, 990, 835, 800, 725, 555, 540, 480	2.31(3H.s), 4.60–6.20(1H,br), 5.13(2H.s), 7.00–7.47(6H,m), 7.60(2H,d,J=9H2), 7.80(1H,s)	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (349.414)	H 4.33, C 65.31, N 12.03 H 4.52, C 65.40, N 11.78
61	超 据 句 唱	54		Ι,	220-221 (dec) (E-DMF)	369(M [*]), 149, 127, 125, 105	3050, 2930, 2780, 2225, 1720, 1620, 1610, 1595, 1510, 1360, 1290, 1260, 1275, 1600, 850, 840, 820, 720, 540, 510	3.90-5.00(1H,br), 5.20(2H,s), 7.19(2H,d,J=9Hz), 7.48(4H,s), 7.63(2H,d,J=9Hz), 7.82(1H,s)	C ₁₈ H ₁₂ ClN ₃ O ₂ S (369.832)	H 3.27, C 58.46, N 11.36 H 3.52, C 58.65, N 11.09
20	非 語	88	Med	π	250.5 (dec) (E-DMF)	361(M [*]), 262, 234, 223, 206	3030, 2950, 2203, 1744, 1593, 1516, 1360, 1330, 1279, 1161, 1043, 970, 839, 763, 698, 637, 604, 555, 520	3.92(3H.s), 4.22(1H.br), 7.09- 7.99(10H,m), 7.85(1H.s)	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (361.425)	H 4.18, C 66.47, N 11.63 H 4.35, C 66.71, N 11.35
						-				

1 774	性状 収率(%)	(%) _±	Œ	iz	融点(で) (軍柱島突機 ^{圧)}	EI-MS(m/z)	IR(KBr, cm ⁻¹)	NMR(DMSO-46, 6 :ppm)	分子式(4)工程)	元素分析(%) Calcid
黄色 52 結晶 52				Ξ	204-205.5 (dec) (E-DMF)	349(M*), 178, 1 149, 105, 77 1	3010, 2910, 2760, 2200, 1725, 1620, 1610, 1590, 1480, 1445, 1345, 1290, 1230, 1180, 1150, 750, 750, 690, 520	3.05(2H,t,J=6.5Hz). 4.25(2H,t,J=6.5Hz), 6.85— 7.60(9H,m), 8.01(1H,s)	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (349,414)	H 4.33, C 65.31, N 12.03 H 4.48, C 65.34, N 12.09
数黄色 品品	84	4		. т	218-219 (dec) (E-DMF)	321(M ⁺), 226, 197, 1	3500-2700, 2200, 1730, 1580, 41505, 1490, 1360, 1295, 1260, 1200, 1170, 745, 530, 480	4.00-4.80(1H,br), 7.00-7.53(7H,m), 7.66(2H,d,J=9Hz), 7.84(1H,s)	C ₁₇ H ₁₁ N ₃ O ₂ S (321.36)	H 3.45, C 63.53, N 13.08 H 3.79, C 63.69, N 12.93
黄橙色 結晶	88	4	MeO	Ξ	195-195.5 (E-DMF)	379(M [*]), 274, 180, 105, 79	3050, 2950, 2790, 2195, 1720, 1700, 1590, 1580, 1510, 1435, 1340, 1270, 1250, 1220, 1170, 1445, 1020, 720, 545, 485	3.06(2H,tJ=7Hz), 3.83(3H.s), 4.22(2H,tJ=7Hz), 6.95- 7.50(8H,m), 7.77(1H,s)	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₃ S (379.44)	H 4.52, C 63.31, N 11.07 H 4.73, C 63.64, N 11.00
淡黄色結晶	59	99	-C-H-C	±	275 (dec) (E-DMF)	348(M*), 256, 161, 133, 91	3050, 2950, 2770, 2190, 1735, 1650, 1595, 1530, 1600, 1440, 1345, 1320, 1295, 1240, 1180, 770, 720, 690, 585, 565, 540	4.15–5.40(2H,br), 6.95– 7.62(3H,m), 7.62–8.30(7H,m)	C ₁₈ H ₁₂ N ₄ O ₂ S (348.386)	H 3.71, C 62.06, N 16.08 H 3.71, C 62.11, N 15.92
黄色	7,5	79		Ξ	. 295–296 (dec) (DMF)	331[(M-1) [*]], 236, 204, 158, 113, 79, 51	3050, 2925, 2900-2300, 2175, 1730, 1640, 1610, 1510, 1470, 1425, 1320, 1300, 1270, 1250, 1210, 1175, 980, 820, 600, 545	7.30-8.90(m)	C ₁₈ H ₁₂ N ₄ OS -1/3H ₂ O (338.392)	H 3.77, C 63.89, N 16.56 H 4.03, C 63.70, N 16.32
英結 色晶	· 6	. 65	MeO OMe	I	194-195 (E)	409(M [*]), 305, 210, 105, 79	3050, 3025, 2940, 2830, 2760, 2195, 1730, 1700, 1600, 1500, 1450, 1420, 1320, 1240, 1185, 1155, 1130, 990, 730, 700, 560, 545, 530	2.97(2Ht.J=7Hz), 3.81(6H.s), 4.18(2Ht.J=7Hz), 6.90(2H.s), 7.10-7.40(5H.m), 7.80(1H.s)	C ₂₁ H ₁₈ N ₃ O ₄ S (409.466)	H 4.68, C 61.60, N 10.26 H 4.75, C 61.64, N 10.19
橙色 板状晶	7.	6/	Check Check	I	202.5-203.5 (dec) (E)	362(M*), 105, 77	3050, 2935, 2755, 2195, 1730, 1600, 1515, 1350, 1300, 1290(sh), 1245, 1180, 1105, 720	3.42(3H,s), 5.50-6.40(1H,br), 7.28(1H,s), 7.30(2H,d,J=8Hz), 7.54(2H,d,J=8Hz), 7.78(1H,s)	C ₁₉ H ₁₄ N ₄ O ₂ S ·1/2C ₂ H ₅ OH (385.448)	H 4.45, G.62.32, N 14.54 H 4.56, G 62.19, N 14.16
淡褐色結晶	6	95 E	Br-CF-0-C	Ξ,	270-271 (E-DMF)	433[(M+2)*], 431(M*), 189, 187, 149, 107	3060, 2940, 2800, 2230, 1720, 1635, 1618, 1600, 1520, 1361, 1298, 1273, 1255, 1180, 1002, 897, 852, 840, 540	3.62(14,br), 5.22(214.s), 7.23(214.d,J=914.z), 7.42– 7.78(51,m), 7.83(114.s)	C ₁₈ H ₁₁ BrFN ₃ O ₂ S (432.273)	H 2.56, C 50.01, N 9.72 H 2.87, C 50.22, N 9.68
雄 古 品	υ u	65		I	>300 (E-DMF)	372(M [*]), 277	3320, 3050, 2940, 2750, 2190, 1720, 1690, 1640, 1590, 1465, 1380, 1345, 1330, 1290, 1245, 1190, 1100, 795, 760, 725, 600, 525		C ₂₀ H ₁₂ N ₄ O ₂ S ·1/2C ₃ H ₇ NO (408.956)	H 3.82, C 63.15, N 15.41 H 4.12, C 62.96, N 15.40
淡 結 四 品		89	5	Ŧ	>300 . (DMF)	371(M [*]), 276, 247, 213, 139, 114, 89	3050, 2930, 2770, 2190, 1730, 1690, 1610, 1590, 1505, 1415, 1345, 1325, 1290, 1265, 1240, 1195, 1180, 1090, 735, 720, 600, 540		G ₂₁ H ₁₃ N ₃ O ₂ S (371.42)	H 3.53, C 67.91, N 11.31 H 3.88, C 68.11, N 11.12
٠						•				

Calcid.	Found 10, N 14.70 02, N 14.57	10, N 11.56 00, N 11.38	.46, N 12.53	.87, N 13.76 .96, N 13.70	5.13, C 70.75, N 11.25 5.29, C 70.81, N 11.21	H 4.19. C 66.50. N 11.63 H 4.40. C 66.46. N 11.41	H 4.94, C 69.06, N 8.95 H 5.09, C 69.02, N 8.64	H 4.14, C 62.45, N 11.50 H 4.30, C 62.16, N 11.13	H 3.47, G 62.06, N 16.08 H 3.74, G 62.12, N 15.86	H 4.69, C 71.82, N 9.31 H 4.80, C 72.12, N 9.18	
日報な特(2)	H 3.50, C 61.10, N 14.70 H 3.71, C 61.02, N 14.57	H 4.71, C 66.10, N 11.56 H 4.89, C 66.00, N 11.38	H 3.91, C 64.46, N 12.53 H 4.07, C 64.44, N 12.17	H 3.63, C 66.87, N 13.76 C 66.93, H 3.96, N 13.70	H 5.13, G 70.75, N 11.25 H 5.29, G 70.81, N 11.21	H 4.19, C 66 H 4.40, C 66	H 4.94, C 6 H 5.09, C 6	H 4.14, C 6 H 4.30, C 6	H 3.47, C 6 H 3.74, C 6	H 4.69, C H 4.80, C	
分子式	(分子量) C ₂₀ H ₁₂ N ₄ OS ₂ ·1/3C ₃ H ₃ NO (412.84)	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₂ S (363,441)	C ₁₈ H ₁₃ N ₃ O ₂ S (335.387)	G ₁₇ H ₁₁ N ₃ OS (305.361)	C ₂₂ H ₁₉ N ₃ OS (373.48)	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (361.425)	C ₂₇ H ₂₃ N ₃ O ₃ S (469.565)	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₃ S (365.413)	C ₁₈ H ₁₂ N ₄ O ₂ S (348.386)	C ₂₅ H ₁₅ N ₃ OS · C ₂ H ₅ OH (451.55)	
NMR(DMSO-d6. 6 man.)	7.40–8.50(m)	0.90(3H,t,J=7.2Hz), 1.61- 2.10(2H,m), 440(1H,br), 5.35(1H,t,J=6.2Hz), 7.05(2H,d,J=8.4Hz), 7.33(5H,s), 7.50(2H,d,J=8.4Hz), 8.73(1H,s)	5.19(2H.s.), 5.53(1H,br.), 6.94-7.53(5H,m), 7.63(4H,s.), 7.86(1H,s.)	4.32(1H,br), 7.33–7.95(9H,m), 7.91(1H,s)	1.20(6H,d,J=7Hz). 2.92(1H, septet). 3.60-4.50(1H,br), 7.15-7.90(11H,m)	3.50-5.00(14,br), 4.83(2H,d.) J=5H2), 6.45-6.80(2H,m), 7.18(2H,d.)=9H2), 6.90-7.80(5H,m), 7.63 (2H,d.J=9Hz, 6-H), 7.82(1H,s)	3.04(4H.t.J=6.5Hz), 4.00– 4.45(4H.m), 6.90–7.60(13H.m), 7.78(1H.s)	3.09(2H,t_J=7Hz). 4.27(2H,t_l=7Hz), 6.90– 7.55(8H,m), 7.71(1H,s)	7.40-8.20(m)	3.50-4.35(1H,br), 6.95- 8.15(14H,m)	(_ U5)TA F_003 (_JU5)TEA
IR(KBr cm ⁻¹)	3050, 3050, 2550, 2190, 1725, 1595, 1510, 1415, 1350, 1350, 120, 120, 120, 115, 175, 760, 720, 565, 550	2960, 2930, 2200, 1730, 1598, 1507, 1357, 1259, 1177, 1000, 978, 829, 705, 523	3040, 2945, 2770, 2205, 1730, 1603, 1498, 1358, 1338, 1300, 1250, 1180, 810, 753, 514	3045, 2950, 2750, 2200, 1737, 1595, 1490, 1339, 1179, 770, 640, 560, 547	3020, 2955, 2760, 2200, 1730, 1585, 1510, 1340, 1295, 1245, 1190, 1170, 830, 555	3100, 3050, 2950, 2780, 2195, 1710, 1590, 1580, 1560, 1510, 1360, 1250, 1205, 1175, 1000, 970, 835, 730, 550	3050, 3005, 2930, 2750, 2190, 1720, 1690, 1500, 1460, 1345, 1300, 1270, 1250, 1210, 1165, 1135, 1010, 745, 715, 690	3050, 2930, 2770, 2200, 1720(sh), 1710, 1595, 1505, 1455, 1360, 1280, 1250, 1210, 1170, 1135, 1010, 720, 700, 510	3060, 2950, 2930, 2770, 2195, 1720, 1705, 1655, 1590, 1510, 1485, 1415, 1350, 1320, 1295, 1240, 1185, 710, 630, 610, 535	3050, 2850, 2760, 2200, 1715, 1595, 1445, 1350, 1290, 1240, 1190, 1175, 730, 610, 540	3120, 3060, 2945, 2780, 2190, 1710, 1600, 1505,
EI-MS(m/z)	92,	363(M*), 244, 210, 149	335(M ⁺), 250, 240. 173, 147	305(M ¹), 210	373(M*), 358, 278, 263, 230, 202, 129, 91, 68	361(M [*]), 150. 117, 91	469(M*), 364, 267, 105, 77	365(M*), 166, 105, 79	348(M [*]), 197, 148, 105	405(M*), 310, 253, 165	, 365(M*), 270, 245,
融点(C)	(再結晶溶媒 ^{生)} >300 (DMF)	144-145.5 (EA-H)	238.5-240 (E-DMF)	253.5-255 (E-DMF)	240 (dec) (E-A)	219.5-220.5 (dec) (E-DMF)	161.5–162.5 (E)	189.5-190.5 (dec) (M)	297 (dec) (E-DMF)	257-259 (dec) (E-DMF)	(
iœ		±	I	ェ	Ξ	π. 1	I	#	π	±	
œ		Control Control			9			H. H.		Y	
(%) 宝 公	79	07	94	93	82	85	37	57	57	33	
# # #		淡 枯 語	英結色晶	滅黄色 結晶	奇 句 唱	淡黄色 枯晶	英結母晶	位 結 結 記	黄檀色 結晶	40 元	靫
î l	31 31	32 %	33	34	35	36	37	38	39	40	=

	Calcid.	11.63	11.50	111.69	113.76	4 11.07	Z 10.31 Z 10.00	N 13.39 N 13.10	N 14.30 N 14.00	N 11.49 N 11.46	N 11.42 N 11.02	N 10.52 N 10.63
	元素分析(%) Ca	H 4.18, C 66.47, N 11.53 H 4.44, C 66.43, N 11.27	H 4.14, C 62.45, N 11.50 H 4.28, C 62.26, N 11.33	H 4.77, C 70.17, N 11.69 H 4.96, C 70.15, N 11.52	H 3.63, C 66.87, N 13.76 H 3.99, C 66.96, N 13.49	H 4.52, C 63.31, N 11.07 H 4.64, C 63.20, N 10.79	H 4.20, C 73.69, N 10.31 H 4.47, C 73.83, N 10.00	H 3.37, C 60.28, N 13.39 H 3.62, C 60.27, N 13.10	H 3.67, C 55.16, N 14.30 H 3.75, C 55.46, N 14.00	H 3.31, C 62.38, N 11.49 H 3.53, C 62.48, N 11.46	H 4.79, C 65.29, N 11.42 H 4.86, C 65.47, N 11.02	H 3.03, C 60.15, N 10.52 H 3.25, C 60.28, N 10.63
	分子式 (分子量)	G ₂₀ H ₁₅ N ₃ O ₂ S (361.425)	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₃ S (365.413)	C ₂₁ H ₁₇ N ₃ OS (359.453)	C ₁₇ H ₁₁ N ₃ OS (305.361)	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₃ S (379.44)	C ₂₅ H ₁₇ N ₃ OS (407.497)	C21H14N4O4S (418.433)	C ₁₈ H ₁₂ N ₄ OS ₃ ·2/3C ₃ H ₇ NO (457.26)	C ₁₈ H ₁₂ CIN ₃ OS (365.844)	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₂ S ·1/4H ₂ O (367.945)	C ₂₀ H ₁₂ F ₃ N ₃ OS (399.393)
	NMR(DMSO-d6, 6 :ppm)	3.93(3H,s), 5.25(1H,br), 7.11– 7.92(10H,m), 7.93(1H,s)	3.10(2H,t,J=7Hz), 4.27(2H,t,J=7Hz), 6.90- 7.60(8H,m), 7.79(1H s)	1.01(3H,t,J=7Hz), 2.52(2H,m), 4.19(1H,br), 6.54(1H,s), 6.92- 7.69(9H,m), 7.73(1H,s)	5.43(1H,br), 7.38–7.93(9H,m), 7.96(1H,s)	3.87(3H,s), 4.56(2H,s), 4.62(2H,s), 7.04-7.71(8H,m), 7.80(1H,s)	4.55(1H,br), 6.89–7.60(15H,m), 7,77(1H,s)	3.90-4.50(4H.m), 7.04(2H.d.J=8.5H2), 7.53(2H.d.J=8.5H2), 7.60(1H.s), 7.88(4H.s), ^{‡‡} 4	4.71(2H.s), 7.18-7.80(8H,m), 7.80- 8.10(2H,m) ^{22.4}	3.92(111,br), 7.20–7.87(10H,m), 7.83(111,s)	2.67(3H,s.), 3.06(2H,t.J=6Hz), 3.86(1H,br), 4.28(2H,t.J=6Hz), 7.06(2H,d.J=9Hz), 7.30(5H,s), 7.46(2H,d.J=9Hz)	4.40(1H,br), 7.45(2H,s), 7.50-7.90(8H,m), 7.83(1H,s)
	IR(KBr, cm ⁻¹)	3045, 2975, 2210, 1710, 1600, 1512, 1365, 1282, 1252, 1219, 1199, 1036, 970, 823, 730, 540	3050, 2940, 2760, 2195, 1705, 1570, 1510, 1350, 1300, 1285, 1220, 1190, 1125, 720, 695	3050, 2955, 2760, 2200, 1733, 1597, 1223, 1190, 700	3130, 3060, 2980, 2200, 1703, 1604, 1594, 1353, 1240, 760, 720, 700, 542	3080, 2955, 2205, 1735, 1597, 1502, 1363, 1274, 1205, 1140, 1110, 1037, 742, 560, 493	3050, 2200, 1736, 1600, 1500, 1343, 1330, 1297, 1188, 772, 707, 640, 616, 550	3050, 2950, 2760, 2195, 1770, 1710, 1590, 1350, 1350, 1120, 1250, 1720	3060, 2930, 2750, 2190, 1730, 1640, 1600, 1455, 1430, 1350, 1295, 1245, 1195, 1180, 1000, 715, 545	3040, 2930, 2760, 2220, 1736, 1617, 1590, 1357, 1298, 1181, 1094, 838, 734, 538	3070, 2950, 2200, 1722, 1600, 1515, 1342, 1250, 1178, 1020, 836, 754, 700, 540	3050, 2940, 2770, 2220, 1740, 1620, 1600, 1323, 1300, 1180, 1121, 1070, 838, 727, 526
	El-MS(m/z)	361(M*), 189, 177, 165, 147	365(M*), 166, 105, 79	359(M ²), 344, 330, 283, 264, 249, 216, 188, 147, 129, 116, 114, 91	305(M*), 304, 210, 165	379(M*), 289, 273, 244, 178, 147, 91	407(M*), 312, 235, 203	418(M²), 174, 130, 78	408(M [°]), 375, 280, 242, 147, 91	365(M*), 272, 270, 234, 202, 178	363(M ⁻), 164	399(M*), 304, 259, 227
	融点(°C) (再結晶溶媒 ^{型3})	273-275 (dec) (E-DMF)	206-207 (dec) (E)	198-200 (E-DMF)	242-243 (E-DMF)	183.5-185 (E-DMF)	238-239 (E-DMF)	235-236 (dec) (E-DMF)	200-201.5 (E-DMF)	>300 (DMF)	69-71	275-280 (dec) (E-DMF)
	R.	Ξ	, エ	Ξ	I	Ξ	H	工	Ξ	Ξ,	Σ ×	#
	oc.	Owe		H _{C2} H		O Weo			S S S			F ₃ C
	収率(%)	76	76	49	85	55	62	15	07	7.9	18 [#]	91
	性状	結晶	新 結 語	忘都 的唱	故語	赤褐色	東語 色唱	淡黄色 枯晶	領漢色結晶	新 古 品 品	ダ色 アモル ファス	黄桔色晶
,	被 海 No.	42	£3	44	45	46	47	48	49	20	15	. 25

	Calctd. Found	12.53	11.96	12.16	10.95	111.36	4 12.60 4 12.37	N 12.68	N 11.56 N 11.34	N 11.02 N 10.80
	元素分析(%) Cal	H 3.91, C 64.46, N 12.53 H 4.09, C 64.35, N 12.37	H 3.73, C 61.52, N 11.96 H 3.97, C 61.53, N 12.04	H 4.38, C 69.54, N 12.16 H 4.66, C 70.12, N 11.48	H 3.68, C 59.45, N 10.95 H 3.87, C 59.67, N 10.65	H 3.27, C 58.46, N 11.36 H 3.49, C 58.35, N 10.98	H 4.53, C 68.45, N 12.60 H 4.72, C 68.70, N 12.37	H 3.95, C 68.86, N 12.68 H 4.24, C 68.90, N 12.27	H 4.71, C 66.10, N 11.56 H 4.97, C 66.34, N 11.34	H 4.67, C 66.12, N 11.02 H 4.92, C 66.22, N 10.80
	分子式 (分子量) 元	C ₁₈ H ₁₃ N ₃ O ₂ S H (335.387) H	C ₁₈ H ₁₃ N ₃ OS ₂ H (351.454) H	C ₂₀ H ₁₅ N ₃ OS H (345.426) H	C ₁₉ H ₁₄ CiN ₃ O ₂ S · H (383.859) H	C ₁₈ H ₁₂ CiN ₃ O ₂ S H (369.832) · H	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ OS H (333.415) H	C ₁₉ H ₁₃ N ₃ OS H	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O ₂ S H (363.441) H	C ₂₁ H ₁₇ N ₃ O ₂ S 1/3H ₂ O
ţ	NMR(DMSO-d6, 6:ppm)	5.18(2H.s), 5.70(1H,br), 7.02- 7.65(9H.m), 7.80(1H.s)	3.60(11,br), 4.32(211,s), 7.15- 7.58(91,m), 7.77(11,s)	2.32(3H,s), 5.13(1H,s), 7.10– 7.73(11H,m) ^{1±4}	3.08(2H _{1.L} J=6.8H ₂). 4.30(2H _{1.L} J=6.8H ₂). 4.30(1H _b r), C 7.13(2H _{4.J} =9H ₂). 7.38(4H _{1.S}). 7.62(2H _{4.J} =9H ₂). 7.83(1H _{1.S})	3.80-5.80(11,br), 5.26(21,s), 7.10-7.70(81,m), 7.91(11,s)	2.92(4H,s), 7.00-7.70(9H,m), 7.82(1H,s)	5.30-6.40(11l.br), 7.10- 8.00(121l.m)	2.22 2.39(each 3H.s), 5.19(2H.s), 7.07(1H.s), 7.19(1H.s), 7.23- 7.65(5H.m), 7.86(1H.s)	2.71(3H,s), 3.78(3H,s), 6.75- 7.85(10H,m)
	IR(KBr, cm ⁻¹)	3030, 2920, 2770, 2210, 2200, 1720, 1630, 1612, 1491, 1424, 1357, 1300, 1226, 1023, 786, 740, 723, 525	3060, 2960, 2780, 2200, 1700, 1592, 1577, 1541, 1494, 1408, 1358, 1300, 1254, 1192, 1089, 832, 814, 723, 589, 570, 554, 555, 437	3090, 2200, 1720, 1589, 1519. 1352, 1300, 1178, 978, 826, 730, 550	3060, 2950, 2760, 2180, 1727, 1587, 1510, 1262, 1179, 1018, 826, 797, 723, 540	3175, 3100, 3080, 3040, 2950, 2770, 2200, 1740, 1593, 1585, 1487, 1460, 1350, 1294, 1252, 1220, 1179, 1027, 935, 750, 742, 721, 550	3110, 3060, 3030, 2960, 2775, 2200, 1505, 1600, 1588, 1352, 1299, 1251, 1198, 1175, 760, 728, 700	3120, 3078, 3055, 3024, 2966, 2790, 2200, 1729, 1705, 1609, 1590, 1355, 1314, 1294, 1265, 1245, 1225, 1200, 1165, 960, 788, 755, 720, 689, 528	3060, 3040, 2950, 2775, 2195, 1730, 1685, 1590, 1505, 1310, 1270, 1230, 1095, 995, 730	3060, 3020, 2930, 2827, 2765, 2189, 1716, 1592, 1519, 1334, 1250, 1216, 1173, 1027, 968,
	El-MS(m/z)	335(M*), 245, 177, 149, 121	351(M*), 260, 165, 121, 91, 65	345(M*), 251, 178	383(M [*]), 244, 149, 139	369(M²), 185. 183, 91	333(M [*]), 242, 147, 91	331(M³), 236, 203, 147, 103	363(M), 177, 91	375(M*), 280, 266, 250, 232, 221,
	融点(で) (再結晶溶媒 ^{型)})	201-202.5 (E-DMF)	282-283 (E-DMF)	>300 (E-DMF)	206.5-208.5 (E-DMF)	190–191 (E)	212-214 (E-DMF)	247-248 (E-DMF)	227-228 (dec) (E-A)	203-204 (E-DMF)
-1	R.	± I	± 1	# 	# 	π	H	H	± ↓₹	W.
•	ч			H _C O ₂ h					C Hc	Мео
	收率(%)	94	73	86 1	69	79	64	45 .	. 80	B3 ^{±2} MeO
•	性状	淡黄色 祐晶	英語	熟黄色 枯闘	超超	有語	黄白色 結晶	黄結色晶	英馆色	黄褐色結晶
ばら	承施 河No.	53	54	55	56	57	58	59	9	61

実施例 6 2

2-(N-シアノイミノ)-5-{(E)-4-スチリルベンジリデン}チア ソリジン-4-オン カリウム塩(実施例1の化合物のカリウム塩)の製造

粗カリウム塩 18.98g を65%イソプロパノールで再結晶した。10.87gの標題化 合物を得た。黄色粉末

融点:>300℃(65%イソプロパノール)

IR: 3025, 2180, 1750, 1590, 1490, 1420, 1340, 1290, 1205, 1180, 960, 820, 745, 540 (KBr, cm^{-1})

NMR : $\delta = 7.25-7.55(6H, m)$, 7.55-7.85(6H, m)(ppm)(DMSO-d6)

次に、薬理試験の結果を示す。

実施例 6 3

フルクトース負荷高脂血ラット (高トリグリセライド血症モデル) に対する作用

日薬理誌92巻 175-180頁(1988)に記載の方法を参考に、SDラットを体重層化法で群分けし、飲水の代わりに75%フルクトース水溶液を1週間自由摂取させ、高トリグリセライド血症モデルを作成した。薬物は、3 %アラビアゴム水溶液に懸濁し、このフルクトース摂取期間中1日1回7日間、30mg/kg の用量で経口投与した。対照群及び、正常群には3%アラビアゴム水溶液を投与した。最終投与2時間後に、エーテル麻酔下、腹部大動脈より採血し、血清中のトリグリセライド値、総コレステロール値を測定した。正常群のラットには通常の水を自由摂取させた。

得られた結果を表2に示す。尚、低下率(%)は下式より求めた。

このフルクトース負荷高脂血ラットは、高トリグリセライド血症の評価モデル として汎用されている。この結果により、本発明化合物の血清トリグリセライド 低下作用が示された。

表 2. フルクトース負荷高脂血ラット(高トリグリセライド血症モデル)に おけるトリグリセライド低下作用

トリグリセライド 低下率(%)	化合物	トリグリセライド 低下率(%)
也下率(%) 47 67 64 42 84 60 47 49 39 62 59 55	実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実	54 48 65 46 36 47 71 41 57 42 67
36 47 54 37 38	実施例47 実施例49 実施例51 実施例52	69 39 67 44
	低下率(%) 47 67 64 42 84 60 47 49 39 62 59 55 36 47 54 37	(K下率(%) 47 57 64 22 22 22 24 22 23 24 25 26 27 28 28 28 28 28 29 28 28 29 28 29 29 29 29 29 29 29 29 29 29

(経口投与 30mg/kg)

実施例 6 4

コレステロール負荷ハムスター(高コレステロール血症モデル)に対する作用 薬理と治療 23 巻(suppl 4)s1047-1053頁(1995)に記載の方法を参考に、雄 性Syrianハムスターを1%コレステロールと10% ココナツ油(V/V) 添加飼料で3週間飼育し、高コレステロール血症モデルを作成した。薬物投与開始前に、エーテル麻酔下、眼窩静脈叢より採血し、血清総コレステロール値を測定してその値が均等になるよう群分けした。正常群は普通食で飼育した。その後化合物No.1及びベザフィブラートを1日1回15(実施例1の化合物のみ).30,60,120mg/kg の用量で7日間強制経口投与した。なお、その間もコレステロール負荷を継続した。最終投与4時間後、心臓穿刺により採血を行い、得た血清の総コレステロール値とトリグリセライド値を酵素法で測定した。 WO 01/36402

得られた結果を表3に示す。尚、総コレステロール及びトリグリセライドの低下率(%)は下式より求めた(但し、負の値は増加率を表す)。

この結果により、本発明化合物が血清コレステロール及びトリグリセライド低 下作用を有し、ベザフィブラートよりも強力であることが示された。

表 3.	コレステロー	ル負荷高脂血ハムス	スターにおけ	る脂質低下作用
------	--------	-----------	--------	---------

薬物	ベザフィニ	ブラート	実施例10	の化合物
作用	総コレス テロール 低下率(%)	トリグリ セライド 低下率(%)	総コレス テロール 低下率(%)	トリグリ セライド 低下率(%)
15mg/kg 30mg/kg 60mg/kg 120mg/kg	-5 -0 20	-21 -18 16	26 25 29 41	60 62 69 80

実施例 6 5

コレステロール負荷ハムスター (高コレステロール血症モデル) に対する作用 さらに強い活性を有する化合物を見いだすため、用量を15mg/kg とし、実施例 6 4 と同様にして、本発明化合物の作用を測定した。

その結果を表 4 に示す。尚、低下率 (%) は下式より求めた。

表 4. コレステロール負荷高脂血ハムスターにおける脂質低下作用

実施例	総コレステロール 低下率(%)	トリグリセライド 低下率(%)
2	27	57
3	16	17
7	18	12 15
9	15	24
14 15	32	61

(経口投与 15mg/kg)

次に、安全性の結果を示す。

実施例66

単回投与におけるマウスの急性毒性試験

マウスに2000mg/kg の本発明化合物(実施例1及び10の化合物)を単回強制 経口投与した後、2週間の一般症状観察を行った。その結果、いずれの化合物も 3例中3例とも生存した。

実施例67

突然変異誘発性試験

突然変異誘発性の有無を検討するために、実施例1の化合物について、ネズミチフス菌TA100及びTA98を用いた復帰突然変異試験を行った。

実施例1の化合物の処理群において、直接法(-s9mix)並びに代謝活性化法(+s9mix)のいずれの菌株とも、明確な復帰突然変異コロニー数の増加は観察されず、遺伝子突然変異誘発性は陰性であった。

請求の範囲

1. 下記一般式 I、

[式中、A環は直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基、ハロゲン化アルキル基、Rs 0-基(ここでRs は水素原子又は炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基を表す。)及びハロゲンで置換してもよいベンゼン環、縮合環または複素環を表し;R は単結合、酸素原子、硫黄原子、メチン、フェニル基で置換してもよい直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキレン基及びアルケニレン基、Rs-X (ここでRe は直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキレン基及びアルケニレン基を示し、X は酸素原子、硫黄原子を表す。)、X-Rs (Rs、X は前記と同じものを表す。)、X-Rs-X(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs (Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs (Rs は水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基を表す。)で示される $2 \sim (N-2)$ によい、大の溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。

- 2. A環が直鎖又は分岐した炭素数 1~4のアルキル基、ハロゲン化アルキル基、R₅ O-基(ここでR₅ は水素原子又は炭素数 1~4のアルキル基を表す。)及びハロゲンで置換してもよいベンゼン、ベンゾジオキソール、ベンゾフラン、ベンゾチアゾール、フルオレン、インダン、インドリン、ピリジンである請求項1記載の 2 (N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。
- 3. A環が直鎖又は分岐した炭素数 1~4のアルキル基、ハロゲン化アルキル基 、RsO-基(ここでRsは水素原子又は炭素数 1~4のアルキル基を表す。)

及びハロゲンで置換してもよいベンゼン環である請求項1記載の2-(N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。

- 4. R₁ がメチン或いはフェニル基で置換してもよい直鎖又は分岐した炭素数 1 ~ 4 のアルキレン基及びアルケニレン基である請求項 1 記載の 2 (N シアノイミノ) チアゾリジン- 4 オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。
- 5. R」が酸素原子または硫黄原子である請求項1記載の2-(N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。
- 6. R」が単結合である請求項1記載の2-(N-シアノイミノ)チアゾリジン-4-オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。
- 8. R_1 が -C (= O) $-NR_7$ または $-NR_7$ -C (= O) (ここで R_7 は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。)である請求項 1 記載の 2 一 (N シアノイミノ)チアゾリジン 4 オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。

ソリジン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5- [4-(4-クロロフェ ノキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(4-フェニルチオベンジリデン)チアゾリジン-4-オン、2-(N-シ アノイミノ) - 5 - 〔(E) - 4 - (2 - フルオロスチリル) ベンジリデン〕チ アゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-〔4-(2, 5-ジメ チルフェノキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイ ミノ) - 5 - (4 - フェネチルオキシベンジリデン) チアゾリジン - 4 - オン、 2- (N-シアノイミノ) -5- [4-(2-フェニルプロポキシ) ベンジリデ ン〕チアゾリジン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5- (3-フェネチ ルオキシベンジリデン) チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(4-ベンジロキシベンジリデン) チアゾリジンー<math>4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5- [4-(5-クロロベンゾフラン-2-イル) ベンジリデン 〕チアゾリジンー4ーオン、2-(N-シアノイミノ)-5- [(E)-4-(4-メトキシスチリル) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-(3-フェノキシベンジリデン) チアゾリジン-4-オン 、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イルメトキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2- (N-シアノイミ ノ) -5- [4-(4-メチルベンジロキシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4 -オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[4-(4-クロロベンジロキシ)ベ ンジリデン〕チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5-[3-メトキシー (E) - 4 - スチリルベンジリデン] チアゾリジンー 4 - オン、2 -(N-シアノイミノ) - 5 - (2 - フェネチルオキシベンジリデン) チアゾリジ ン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5- (4-フェノキシベンジリデン) チアゾリジン-4-オン、2- (N-シアノイミノ) -5- [3-(ベンジロ キシ) ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ)-5 - [4-(ベンジルチオ)ベンジリデン]チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) - 5 - (4 - フェネチルベンジリデン) チアゾリジン- 4 - オン 、2- (N-シアノイミノ) -5- [4- [2- (4-クロロフェニル) エトキ シ] ベンジリデン] チアゾリジン-4-オン、2-(N-シアノイミノ) -5-

PCT/JP99/06352

WO 01/36402

 $[1-\{(E)-4-(4-y)++2x+y)]$ フェニル] エチリデン] チアゾリジン-4-オン、[2-(N-2)+1] フェニル] エチリデン] チアゾリジン-4-オン、[2-(N-2)+1] フェニル] エチリデン] チアゾリジン-4-オン、[2-(N-2)+1] 大アノイミノ[2-(N-2)+1] カー[2-(N-2)+1] サアゾリジン-4-オンから選択されたいずれかである請求項[2-(N-2)+1] チアゾリジン-4-オン誘導体、その溶媒和物及びその薬学的に許容しうる塩。[2-(N-2)+1] ス [2-(N-2)+1] ス [2-(N-2)+1] カー[2-(N-2)+1] カー[2-(N-2)+1]

で示される 2-(N-シアノイミノ) チアゾリジン $-4-オンまたはその塩と、 式<math>\Pi$ 、

〔式中、A環は直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基、ハロゲン化アルキル基、Rs O-基(ここでRs は水素原子又は炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基を表す。)及びハロゲンで置換してもよいベンゼン環、縮合環または複素環を表し;R は単結合、酸素原子、硫黄原子、メチン、フェニル基で置換してもよい直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキレン基及びアルケニレン基、Rs-X(ここでR は直鎖又は分岐した炭素数 $1 \sim 4$ のアルキレン基及びアルケニレン基を示し、X は酸素原子、硫黄原子を表す。)、X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)、Rs-X-Rs(Rs、X は前記と同じものを表す。)を表し;R2、Rsは同一又は異なって水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基を表す。)を表し;R2、Rsは同一又は異なって水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基

WO 01/36402 PCT/JP99/06352

R。O-基(R。は水素原子、炭素数 $1\sim4$ のアルキル基又はアラルキル基を表す。)又はハロゲン原子を表し;R。は水素原子、炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。〕で示されるアルデヒドまたはケトンとを反応させることを特徴とする、式 I、

〔式中、A、R₁ 、R₂ 、R₃ 、R₄ 、R₅ 、R₆ 、R₇ 、R₈ は上記と同じ。 〕 で示される 2 - (N - シアノイミノ) チアゾリジン - 4 - オン誘導体またはその塩の製造法。

11. 請求項1~10のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する高脂血症治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/06352

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C07D277/38, 277/64, 277/66 A61K31/425, 31/427, 31/428	, 277/68, 277/70, 277/82, 3, 31/4439, A61P3/06, 43,	417/10, 417/12 /00
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	OF A DCHED		
Minimum do Int.	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols) , 417/10, 417/12 9, A61P3/06, 43/00	
		that such documents are included	in the fields searched
	ion searched other than minimum documentation to the		•
Electronic d CAPL	ata base consulted during the international search (nam JUS (STN), REGISTRY (STN), WPI (DIALO	ne of data base and, where practicable, sea G)	rch terms used)
C DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*	EP, 697410, Al (Fujimoto Pharma 21 February, 1996 (21.02.96), & JP, 8-41040, & US, 5750	aceutical Co., Ltd),	1-11
A	JP, 8-92249, A (SANKYO COMPANY 09 April, 1996 (09.04.96)(Fami	, LIMITED),	1-11
A	JP, 8-157461, A (SANKYO COMPAN 18 June, 1996 (18.06.96) (Fam	y, LIMITED), nily: none)	1-11
PX	JP, 2000-26438, A (Fujimoto Bro 25 January, 2000 (25.01.00), Full text (Family: none)	others Co., Ltd.),	1-11
<u> </u>	listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special "A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum than th	r documents are listed in the continuation of Box C. Categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search January, 2000 (26.01.00)	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent for the same patent of the	elappication but check to enlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art family
Name and m Japa	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer Telephone No.	
1		I telebrione i.o.	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ¹ C07D277/38, 277/64, 277/66, 277/68, 277/70, 277/82, 417/10, 417/12 A61K31/425, 31/427, 31/428, 31/4439, A61P3/06, 43/00			
575++ 4 ⁻ + 1/107			
B. 調査を行った分野			
Int. Cl ⁺ C07D277/38, 277/64-277/82, 417/10, 417/12			
A61K31/425-31/428,31/4439, A61P3/06,43/00			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
			•
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), WPI (DIALOG)			
CALLO			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の簡所が関連する	•	請求の範囲の番号
Α	EP, 697410, A1 (Fujimo	to Pharmaceutical Co.,	1 - 1 1
	Ltd), 21. 2月. 1996 (23	1.02.96),	
	& JP, 8-41040, & US, 5750712, A		
Α	JP, 8-92249, A (三共株	式会社),	1-11
	9. 4月. 1996 (09. 04. 96), (ファミリーなし)		
^	 IB 8-157461 A (三共	株式会社)	1-11
· A	JP, 8-157461, A (三共 18.6月.1996 (18.06	96), (ファミリーなし)	
			1-11
PΧ	JP,2000−26438,A(株式 25.1月.2000(25.01.00),全文参照	(芸在ノジモト・ノフリーペ),(ファミリーなし)	
	23.1万.2000(23.01.00),至久多	(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。			
	> + = -₹ II	の日の後に公表された文献	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって			
もの て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は特殊を			発明の原理又は理
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 論の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの			*************************************
- 以後に4 「「」 係先権は	公表されたもの 三張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え	
B芸しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって			該文献と他の1以
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合 よって進歩性がないと考えられるもの			
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			1
	RIPLE IN TENTED IN THE TENTE OF		
国際調査を完了した日 26.01.00 国際調査報告の発送日 08.02.00			2.00
	, 20.01.00		
国際調査機関の名称及びあて先		特許庁審査官(権限のある職員)	4C 9736
日本国特許庁(ISA/JP)		瀬 下 浩 一 印	
郵便番号100-8915		 電話番号	内線 3452

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.